

許

昭和47年12月27日

131

2,000 m

特許的資 三 电 未 》

1. 発明の名称

/・4ープタンジオールの製法

2. 発 明 者 イナンヤー ア ミ マラ タラクラ
(主 所 : メワメヒン = カ テャゥカウウンヤ=ウンロッナィ
三菱楠化株式会社 中央研究所内

氏名 金高 純 一 (程か2名)

3. 特許出願人

住 所 東京都千代田区丸の内二丁豊多番/号

名 称 (60s) 三 菱 袖 化 株 式 会 社 (Bia) 代表取締役 易 川 久

4. 代 理 人 住 所 東京都港区赤坂二丁H12番14号岡本ビル 電産 年度 (585) 1496 章 氏 名 (7305) 介理士 中 谷 守 也

、5. 添附書類の目錄

(1) 明細書 1通(2) 委任状 1通

(1) 原春樹本 / 造

47 130003\_/\_



#### 明 網 奪

## / 発明の名称

1 1 4 - ブタンジオールの製法

#### 2 特許請求の範囲

ナトリウム水ガラス、シリコンカーパイド及び無鉛からなる群より選ばれた/積又は数種の 成形助剤を使用した側クロマイト成形放鮮を固 定床として使用してァーブチロラクトンと水業 とを接触反応させるととを特徴とする/・ゲー プタンジオールの製造法

## 3 発明の鬱細な説明

本発明は、改良銀クロマイト系成形放散を開 定能として用いるエーブチロラクトンと水素と の装削反応による!, ダーブチンジオールの製 進出、些にその連続反応による!, ダーブチン ジオールの製造的に関する。

親クロマイト基盤様を使用してアープチロラ タトンを水象化処理すれば、ノッダープタンジ オールが得られるととは古くから知られてかり 、単近にかいても、等許公報及び支献などにと

## 19 日本国特許庁

# 公開特許公報

①特開昭 49-87610

43公開日 昭49.(1974) 8.22

②特願昭 47-/30003

②出願日 昭47.(1972)/2.27

審查請求 未請求

(全5頁)

庁内整理番号

62日本分類

6761 43 6518 4A 16 B422 13(9)G1

の推放製及び /・ゲーブタンジオールの製造に 関する程々の提案がされている。しかし、とれ ら公知方法はいずれもオートタレーブを用いる 回分方式のものできる。

との種反応は固定飲物味を使用して連続反応を行わせれば、飲鮮の分離操作が不用となり、工業的に振めて有利となるのは明らかである。 何クロマイト系放供はその活性が比較的はやく 低下すること及び何クロマイト粉末はその支までは成形が振めて困難であり、かつ放併を任を 低下するおそれのないすぐれた成形助剤が知ら れていなかつたととなどが、固定床連続反応を 困難にしていたとみられる。

一般に間定床連続反応においては無償の活性 低下は避けられないものであり、それによるで 応率低下を反応機能上昇によつで補うととによ り通常は無償の使用可能時間を延長させるとい う手段がとられているが、反応機能上昇により しばしば目的物の選択率の低下がみられる。し たがつて、連続販応を行うためには長時間担任

-79-

を維持でき、更に反応保度が上昇しても目的物 の選択率の低下しないような触集の開発が必要 とされる。

本発明者らは、特顧昭46-102ま号(特開昭42-14/3号)において、括性寿命の長い第タロマイト触媒に関する提案をしたが、その夢の研究によりこの触媒の活性(反応性、選択性及び寿命など)を低下するととなしに、その成形性を改善できる数種の成形助剤を見出し、これに基づき本発明を完成したのである

即ち本発明は、ナトリウム水ガラス、シリコンカーパイド及び無鉛からなる群より選ばれた / 種又は数種の成形助剤を使用した何クロマイト成形放棄を間定床として使用してァープチロラクトンと水素とを接触反応させるととを特徴 とする/・ゲーブタンジオ・ルの製造法である

本発明において使用する触帯は側クロマイト 系触部的分をナトリウム水ガラス、シリコンカ --3-

せる哲性根として作用するので、すぐれた放射を得ることができない。そして、との種の成形助剤の適否には一定の法則性のようなものは見当らない。たとえば、成形助剤の鞭性、塩基性に注目して検討しても、ナトリウム水ガラスはすぐれた結果を与えるのに、カリウム水ガラスは反応率及び悪択率などの点でもまり良好な結果を示さなかつた。

本発明で使用する側クロマイト成形触媒は標準の方法により製造できるのは勿論であるが、 その代表的を方法としては次の二つの方法があ げられる。

(/) まず、通常の飼タロマイト触媒の調製 に際して用いられると同様の側タロムケーキを 関製し、必要に応じてとれた所盤の機能成分を 軽加する。添加成分として塑ましいものは特別 昭ダム-/028号において提案したカリタム 、ナトリウム、ルビジウム、アルミニウム、チ メニウム、鉄、コバルト及びニッケルから選ば れた成分である。とれらの緩加度分は、チョニ ーパイド及び無角からなる群より選ばれた/種 又は散稿の成形助剤を用いて成形した触棋であ る。助剤として使用されるナトリウム水ガラス 、シリコンカーパイド及び無角には特に制限は なく、一般的にいつて触棋成形の担体あるいは 助剤として市販され、使用されているものを用 いるととができる。

側 タロマイト 放 棋 成 分 としては 様 々 の もの が 使用できるのは 勿論 であるが、 本 発明者 らが 特 顧 昭 半 る ー / の ク よ 号 に かいて 提 集 し た も の は そ の 舌 性 寿 命 が 長 く、 選 択 率 が 高 い の で 特 に 好 ま し い も の で ある 。

成形助剤のナトリウム水ガラス、シリコンカーバイド及び無鉛は成形を容易にし、成形触样の強度を向上させるとともに、不都合な副反応を起さず、かつ触媒活性を低下させるかそれがない。成形助剤として、これらの助剤以外の助剤、たとえばカリウム水ガラス、ペーマイトアルミナ、シリカ及びシリカーアルミナなどを用いた場合には、これらの助剤は副反応を促進さー44-

ウム成分以外はそれぞれの硝酸塩又は炭酸塩の水溶液として網クロムケーキに緩加するのが重ましい。また、テタニウム成分の場合には二酸化チタンに水を加えて推和して得られたベースト状物として緩加するのが重ましい。いずれの場合にも、これら成分を緩加してから充分に控和する。

次に、得られた例タロムケーキを100~1/0℃で乾燥し、上配した成形胸剤を加えて完分に控和後、通常の成形機を用いて成形する。成形物を石英管中に入れ、空気化中で分解及び焼成を行をう。分解は210~270℃の温度で、焼成は310で製度の温度で行をう。分解時にベレットの一部が被集されて初化することもあるが、との要求は再び成形に使用できる。(2) (/)の場合と関係にして得られた例クロムケーキの乾燥物を粉末状のままで2/0~270℃で分解処理する。得られた無色粉末に成形動剤を加え、完分に提加し、成形動剤としてナトリウム水メラスを使用したときは100~1

~ / / 0 むで乾燥してから、他の成形助剤を使用したときはそのまま成形機によりペレット状に成形し、空気気ਆ中で3 5 0 むの温度で / 時間能成する。

以上の二つの放業需製法を比較すると、無非 活性の点においては (/) の方法の方がヤヤナぐ れており、選択率の温度依存性には差は認めら れたい。

成形助剤の量は、助剤の種類によつても多少異なるが、通常、成形放棄の/ 子重量%、好ましくは 2~/ 2 重量%機度が適島である。助剤の量が多すぎると成形放棄の単位重量返りの有効成分の量が減少し、指性が低下するし、少ますぎると充分を強度を有する成形放棄が得られまい。

本発明の新規放供を使用してアープチョックトンを水素化する場合の反応条件は、一般的だいつて全知の放供を使用する際の条件と本質的に変らない。即ち水素化反応温度は /50~260で、好ましくは / 4 0~4 3 0 でで行まわれる

ンモニウム ((NH<sub>a</sub>)<sub>a</sub> Cr<sub>a</sub> O<sub>7</sub>) / 5 / 部及び2 s ドアンモニア水2 a s 都を P O O 部の脱塩水化 物かした水溶液に充分を接件を行立いを水ら箱 下して個ク= A 代でん物を得る。との体下時の 温度はフ 5 ~ s 5 で に保持する。との代でん物 を保まら評過分離し、個クロムケーや 3 s / 都を得る。とのケーや中の側及びクロムの分析 を行つたととろ、金属側及び金属クロム接体で それぞれ/ 3 の質量が及び/ Q P 質量がであり 、個とクロムの原子比は/ 1 Q P S であつた。

とのケーキノのの多に対して、前数カリウム (KNOs) のようの多を水物管で加えた後ェー ダーで充分に挫和し、ノのの〜ノノの它の協定 で乾燥する。市販のナトリウム水ガラス3号( 小寒化学社製) 将被よよりを加え、再びニーダ 一で充身に提和し、ノのの〜ノノのでで乾燥す る。吹いて、通常の鉄剤成形線を用いてとれを よっないて、通常の鉄剤成形線を用いてとれを ままる の石英管中で単気洗達ノのの〜よのののモノ min の条件下で分解処理し、さらに35ので 。反応観度が低い場合は反応速度が小さく、反応程度が高すぎると即反応物の生成が多くなり好ましくない。反応圧力は、反応速度が反応が実圧に対して任何一次であるので、高い程有利といえるが、 $30\sim 50$   $K_{\rm F}/cm^2$  の圧力下でも反応は進行する。一般には反応圧は100  $K_{\rm F}/cm^2$  前後が好ましい。原料の $\tau-7$  f=50 f=10 f=10

次に、実施例(比較例付記)により本発明を さらに詳しく説明するが、実施例にかいて使用 した触媒は下記の触媒調製例 / ~ 6 により 調製 された触媒であり、比較例にかいて使用した態 葉は下記の比較無媒調製例 / ~ 4 により調製さ れた触媒である。とれらの例にかける部はいず れる質量都を示す。

#### 触裝調製例/

新歌剣 ( Cu (NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>・3 H<sub>2</sub> () ] 2 6 0 部を 900 部の脱塩水化粧かした水粧液を、重タロム酸ア ーチー

/ 時間施蔵して、放鮮を調製した(以下、との 放鉄を「放鉄 - / 」という。)。

#### 放禁與契例 2

使禁詞製例/ドかいて、ナトリウム水ガラス に代えて市販のシリコンカーペイド粉末(不二 見研磨材社製)まる手を使用し、かつ助剤脈和 後の乾燥を行なわないほかは、阿例/と間様の 方法により放鉄を調製した(以下、との放鉄を 「放鉄ース」という。)。

## 放弃调契例子

放供調製例は化かいて、シリコンカーパイド 要求に代えて市販の無鉛粉末まるを使用する 技かは、同例はと同様の方法により触鉄を調製 した(以下、この触鉄を「触鉄・3」という。 )。

#### 触集調整例 4

散算問題例はだかいて、シリコンカーバイド 要求まるまだ代えてシリコンカーバイドルるま 更び暴動人るまを使用する行かは、同例はと同 級の方法により放振を調製した(以下、との他 業を「無難ー火」という。)。

#### 無機調製例が

無詳調製例/において、硝酸カリウム系加、 提和、乾燥後の銅クロム粉末を石英管中で分解 しておいた無色粉末にナトリウム水ガラス32 身を加え、搾和、乾燥後メブレットとし再び石 英管中で350でで/時間焼成するほかは、同 例/に難じて触覚を調製した(以下、との触媒 を「触棋ーチ」という。)。

#### 触样翻製例6

飲都課製例がにおいて、ナトリウム水ガラス に代えてシリコンカーバイド粉末を使用するほ かけ、間例がと同様の方法により触数を課製し か(以下、との触数を「触費」を」という。)

#### 比較無裁調製例/

触世闘製例/におけるナトリウム水ガラスに 代えてカリウム水ガラスを使用する行かは、同 例/と同様の方法により触難を翻製した(以下 、との触載を「比較触典・/」という。)。

ンの LHSV の 5 の hr <sup>-1</sup>、 反応圧力 / の 0 Kg / cm<sup>2</sup>、 反応管出口の水業 筛束 / 2 を / hr (常器常圧換算)、 反応無度 / 8 の 0 ~ 2 2 0 0 の 監 版上昇巾で、上記の各種の触製を使用して連続運転を行なつた。 触媒活性安定後の / 8 0 0 と 2 2 0 0 の 2 点で 都定した r - ブチロラクトンの 反応率及び / ・ 4 ープメンジオールの 選択率は下表に示すと かりであつた。

<b>6</b> 71			無数の 種 類		180 C				220 C								
							1	要択率 (モル省)				選択率(モル省)					
¥	140	1	1	触	Ħ		/	7	9	9	9.	8	9	4	9	8.0	)
	,		2		,	_	2	8	0	9	9.	8	9	3	9	8.0	ò
	#		3				3	8	0	9	9.	8	9	4	9	8.0	)
	*		4		7		4	8	0	7	9.	8	9	4	9	8. /	,
			5		,		5	6	6	9	9.	7	8	9	9	7.8	•
	,		6	,	,		6	8	0	9	9.	8	9	2	9	8.0	)
H	較	61	1	比!	夾角	*	-/	4	9	9	9.	3	8	2	9	42	,
	#		2		#		-2	7	6	9	8.	9	9	3	9	07	,
			3		,	-	-3	8	0	9	9.	6	9	2	7	5.7	,
	,		¥				-4	7	7	9	8.	6	9	1	8	46	

#### 比較能能調製例2

触機関製例 2 におけるシリコンカーパイド粉末に代えてペーマイトアルミナ粉末を使用するほかは、同例 2 と同様の方法により触機を開製した(以下、この触媒を「比較触媒ー2」という。)。

#### 比較触媒瓣製例3

無影闘製例らにおけるシリコンカーパイド粉末に代えてシリカ粉末を使用するほかは、同例らと同様の方法により触器を闘製した(以下、この触数を「比較触数ー3」という。)。

### 比擊触藥調製例乡

触影脚製例られおけるシリコンカーパイドを末に代えてシリカーアルミナ粉末を使用するほかは、同例らと同様の方法により触線を割製した(以下、この触線を「比較触劇ーダ」という。)。

#### 奥斯例 / ~ 6

内谷 2 5 m 、長さ 5 0 0 m の ステンレス製反 応管に触費 3 0 m を充填し、r ープチロラクト -/2 --

表より明らかなように、比較例に比べて本発明の触媒は反応温度が/80℃から220℃に上昇しても、選択率の低下がみられず、連続選転用触媒として有利なととを示している。

## 実施例?

上記実施例の場合と同様の反応装置を用い、 放鮮 - / を 3 の W 使用して、 r - プチロラクト ンの LH S V 2 の hr つ、反応圧力 / の O My / cm<sup>2</sup> 、反応智出口の H<sub>2</sub> 流速 / 4 / 8 / hr の条件下 で、反応製画 200 で、次いで引続を2 / 0 で で / 0 の 0 時間連続運転を行わせた結果は下表 に示すとおりであつた。

反応時間	<b>1</b> K	反 応 率 (モル%)	
/00 時間	200 C	42	99.0
400 .	,	37	99.0
450 .	2/0 C	4/	98.6
700 .		40	98.3
1000 .	,	40	98.2

上記館果から明らかなように、本発明の放併 は長時間の連続運転と、温度上昇とによつても 、その選択率を低下させることなく活性を保持 することができ、工業的に非常に価値ある放併 であることを示している。

なか、使用放鉄一/の使用開始前の硬度は 2 5 0 写/cm² であり、/000時間反応に使用した後の硬度は2/2写/cm² であり、長時間連続運転を行つた後も放鉄強度はあまり低下しなかつた。 4. 前記以外の発明者

1754 7 2 47 7889

佐所 姜城県稲敷郡阿見町大学若栗/3/5番地

三菱油化株式会社 中央研究所内

\*\*\*

-2-

氏名 青木 惠道

住所 同 所

氏名 伊井 唐 幸

-/5-

住 所 変 更 届

昭和48年9月5日

**特** 許 庁 長 官 脱

. 事件の表示 昭和 47 年特許 顧第 / 3000 3 号

2 発明の名称

1,4ーブタンジオールの製法

3 住所を変更した者

**特許出顧人** 

チョダクマルノウチ (旧住所) 東京都千代田区丸の内二丁目3番/号

チョダクマルノウチ (新住所) 東京最新代田区丸の内二丁目 5番 2 号

三東油

ヒサク

(605) 代表者

修正メモ溶